(3) Int · Cl ·

60日本分類

13(9) G 1

13(9) G 02

19日本国特許庁

①特許出願公告

C 07 c 57/02 C 07 c 51/26 B 01 j 11/32 B 01 j 11/46

16 B 631 . 1 13(9) G 112 13(9) G 113

13(9) G 111

昭49-11371

④公告 昭和 49年(1974) 3月16日

発明の数 1

(全6頁)

図不飽和カルポン酸の製造法

②特 昭 4 5 - 9 2 7 5 9 願

23出 願 昭45(1970)10月23日

79発 明 者 和田正大

西宮市松が丘町12の3

百 柳沢勲

池田市八王寺1の8の2の405

同 二宮道和

90の14

回 大原隆

西宮市仁川町2の8の33

何出 願 日本触煤化学工業株式会社

大阪市東区髙麗橋5の1

個代 理 人 平井満夫

発明の詳細な説明

本発明は、炭素数3以上の不飽和アルデヒドを 空気または分子状酸素含有ガスと共に、触媒上で 25 号明細書に示される、三酸化モリプデン、五酸化 接触気相酸化せしめて対応する不飽和カルポン酸 を製造する方法に関するものであり、さらに詳し くは、アクロレインあるいはメタアクロレインを 接触気相酸化して、それぞれアクリル酸をえる方 法に関するものである。

一般に、不飽和アルデヒド類を接触気相酸化し て相当する不飽和カルポン酸を工業的に製造する 場合、不飽和アルデヒド類の反応率が高く、かつ 目的とする不飽和カルポン酸への選択率が高い触 媒を用いることは極めて重要であり、また用いる 30 との組合せになるものであり、その工業的な使用 触媒は工業的に容易に製造されかつ長期間にわた つて安定性を有することが要求される。

従来よりアクロレインあるいはメタアクロレイ ンを接触気相酸化して、アクリル酸あるいはメタ アクリル酸を製造するに際して用いられる触媒と 35 いはメタアクリル酸を工業的に高純度かつ高空間 して、例えば特公昭41-1775号明細書では、 モリブデン、バナジウムからなる触媒がまた特公

2

昭44-26287号明細書では、モリプデン、 パナジウム、アルミニウム、銅などからなる触媒 などが知られている。しかしながら前者の触媒を 用いる場合、その公報明細書の説明によればアク - 5 リル酸の最高単流収率は 7 6.4 %に止まり工業的 には未だ不充分の域を出ていない。また後者の場 合、その公報明細書によれば担体にアルミニウム スポンジを使用し、かつ実際の反応温度より高い 温度で、反応ガスによる特殊な前処理をほどこし、 神戸市東灘区御影町郡家字上山田 10 触媒を強度の環元状態(酸素不足の状態)におい た後にはじめて、空間速度 5 0 0 ~1 0 0 0 hr ¬¹反応を行いアクリル酸収率97~975% がえられているが、この触媒は空間速度が 2000hr - 1 に高くなると8 9.5 %と大幅に 15 低下する欠点を有する。また、かかる特殊な前処 理は工業的にも多くの困難をともなうことをまぬ

> そして、このアルミニウムスポンジを用いた触 媒としては、上記のほかに、特公昭41-6262 パナジウム、無水リン酸系や、特公昭44-11647号明細書に示されるモリプデンとパナ ジウムの酸化物による混合錯化合物、またはモリ プデンとバナジウムとチタニウムの酸化物による 25 混合錯化合物系などが知られているが、いずれも アルミニウムスポンジという、そのものの物理的 性質以外に金属アルミニウムの持つ化学的性質 (アルミニウム成分の溶出などによる触媒金属成 分の環元作用)を利用した特殊な担体と触媒成分 に際して種々の困難をともなうことがお滴される ところである。

がれないことも明らかである。

本発明者らは、アクロレインあるいはメタアク ロレインの接触気相酸化により、アクリル酸ある 速度でなお高収率をもたらす触媒をえるために触 媒組成および担体について鋭意研究を重ねた結果、

エリプデン、パナジウム、銅に、クロムおよび/ *を形成するものであればいかなる金属化合物の使用 も可能である。

またはタングステンを加えた金属組成からなる触 媒酸化物を不活性な基材からなり、その物性が特 定範囲内にある担体に担持せしめた触媒を上記反 タアクリル酸を非常に高い単流収率でえられるこ とを見出し、工業的にも極めて有利な本発明方法 に到達したのである。

すなわち、本発明にかかる触媒酸化物の構成金 属元素およびその原子此は、モリプデンを12と 10 すれば、MO: V: Cu: Cr: W= 12:2~ 14:1~6:0~4:0~12(ttl, Cr +Wはゼロでない)で表わされるものである。こ こで触媒酸化物中の酸素は触媒焼成中にそれぞれ の原子比により定まるものであり、特定の環元状態 であることはまつたく必要ない。

また、本発明において使用される担体物質は不 活性多孔質に造粒できるものであれば、その基材 にはなんら制限なく、例えば、a-アルミナ、シ 20 る不飽和カルポン酸の単流収率が空間速度を下げ リコンカーバイド、シリカ、ジルコニア、酸化チ タンなどの1種または1種以上の混合物が使用可 能であり、具有すべき物性として表面積2㎡/8 以下、気孔率30~65%でかつ、細孔分布は める担体に限定される。

本発明にかかる触媒の製造の例をあげれば、モ リプデン酸アンモニウム、パラタングステン酸ア ンモニウムおよびメタバナジン酸アンモニウムの 混合水溶液に、重クロム酸アンモニウム、硝酸銅 30 その調製方法の容易なこととにより、工業的にき の各水溶液を加え、次に上記混合水溶液に所定の 担体物質を加え、加熱蒸発乾固担着せしめた後、 350~600℃で焼成するものである。なお、 上記の金属化合物は、必ずしもアンモニウム塩、

かくしてえられた触媒を用いて200~350 ℃の温度および常圧~10気圧の圧力下で、1~ 応に使用することにより、アクリル酸あるいはメ 5 10容量%のアクロレインあるいはメタアクロレ イン、5~15容量%の酸素、20~60容量% の水蒸気および20~50容量%の不活性ガスか らなる混合ガスを空間速度500~5000 hr⁻¹ で反応せしめる。

なお、上記混合ガスとしては、プロピレンを接 触気相酸化したときにえられる生成ガスをそのま まで、あるいはさらに空気または酸素を補給して 使用することも可能である。該生成ガスは通常酸 素、窒素、水蒸気およびアクロレインのほかにア の金属原子と金属酸化物を形成し、調製する触媒 15 クリル酸、未反応プロピレン、プロパン、アセト アルデヒド、酢酸などを微量含有しているが、後 述の実施例10に示されるようになんらの支障を も生ずることがない。

後述の実施例にも見るように、本発明方法によ ることなく非常に高く維持できるのは、触媒物質 中の銅、クロム、タングステンの酸化物もしくは 複合酸化物が、モリブデンーバナジウム系と結合 し、触媒の酸化活性を調製しているのに加え、担 50~1500ミクロンの孔径が90%以上を占 25 体による多孔性やその他の物性がさらにその性能 の制御に役立つているためと考えられる。

> すなわち、本発明は後述の比較例にも示すよう に、本発明にかかる触媒における触媒酸化物と担 体との組合せの効果がすぐれて大きいこと、また わめて有利に不飽和アルデヒドから相当する不飽 和カルポン酸が製造されることを明らかにするも のである。

なお、本明細書における反応率、選択率および 硝酸塩などに限らず焼成後におのおの金属酸化物*35 単流収率は次のように定義する。

5 .

6

明するが、本発明はその主旨に反しない限り実施 例に限定されるものでないことはもちろんである。

製造型間速度1000~3000hr ー1 で反応 実施例 1

水 5 0 0 0 mlを加熱攪拌しつつ、その中にパラ 5 比較例 1 タングステン酸アンモニウム1048、メタバナ [計算]実施例1において、パラタングステン酸アンモ ジン酸アンモニウム868、モリプデン酸アンモニウム、重クロム酸アンモニウム、硝酸銅の量を ニウム3388、重クロム酸アンモニウム129 をそれぞれ混入溶解し、別に硝酸銅869を 3 0 0 mlの水に溶解させた水溶液を作成し両溶液 10 を混合した。かくしてえられた混合溶液を温浴上。 の磁製蒸発器に入れ担体基材がαーアルミナから気になる金属組成の触媒がえられた。この触媒を用い なり、表面積1㎡/8以下、気孔率42%、細孔 分布75~250ミクロンが92%の直径3~5 だってような結果をえた。 REの粒状担体1000mlを加え、攪拌しつつ蒸発 15 比較例 2 乾固して担体に付着せしめたのち、400℃で5 時間焼成して触媒を調製した。この触媒の金属組 成は、

以下に実施例、比較例により本発明を詳細に説 ※し、該管内に容量でアクロレイン4%、空気55 %、水蒸気41%からなる組成の混合ガスを導入 ※無対しめた。結果は第1表のとおりであつた。

それぞれゼロとし、その他の条件を同じくすると、

で反応条件を実施例1の逐り行つたところ第1表

実施例1において、パラタングステン酸アンモ ニウム、重クロム酸アンモニウムの量をゼロとし、 その他の条件を同じくすると、

であつた。こうしてえられた触媒1000mℓを直 なる金属組成の触媒おえられた。この触媒を用い 径25mmのステンレス製U字管内に充塡し、

220~260℃に加熱した溶融硝酸塩浴中に浸※ 表に示すような結果をえた。

て、反応条件を実施例1の通り行つたところ第1

第

	触媒組成原子比					反応温度	空間速度	アクロレイン 転化率	アクリル酸 選 択 率	アクリル酸 単流収率
	мо	V	Cu	Cr	w	°C	hr-1	モル%	モル%	モル%
	1 2	4.6	2. 2	0. 6	2. 4	2 2 0	1000	100	9 8.0	9 8.0
実施例 1						240	2000	9 9.5	9 8.0	9 7. 5
						260	3000	9 9.0	9 8.2	9 7. 2
	1 2	4.6	0	0	0	2 2 0	1000	4 9.5	4 0.0	1 9.8
比較例						240	2000	4 5. 0	4 6.5	2 0.9
						260	3000	3 8.0	5 1.0	1 9.4
	1 2	4.6	2. 2	0	0 '	220	1000	5 4.6	9 2.0	5 0.2.
比較例						240	2000	4 6.3	9 3.0	4 3.1
						260	3000	400	9 3.0	3 7. 2

水9000mlを加熱攪拌しつつ、その中にパラ

ラタングステン酸アンモニウム 18589、メタバナジン酸アンモニウム 15359、モリプデン酸アンモニウム 60409、重クロム酸アンモニウム 2139をそれぞれ混入溶解し、別に硝酸銅15359を550mlの水に溶解させた水溶液を作成し両溶液を混合した。かくしてえられた混合溶液を蒸気加熱の蒸発器に入れ、これにいる10.として 1849となるように 20重量%のシガルを担体として加え、加熱下に攪拌しつつ蒸発乾固した。

ついで150℃で4時間乾燥したのち、ボールミルで粉砕してこの粉未を直径5点に長さ5点点の円筒に打錠成形し、400℃で時間焼成して触媒を調製した。この触媒の金属組成は、

MO12 V4.6 Cu2.2 Cr0.6 W2.4

であつた。こうしてえられた触媒を実施例1と同※

※様に反応を行つたところ第2表に示すような結果

をえた。 比較例 4

ウム2139をそれぞれ混入溶解し、別に硝酸銅 比較例3において重クロム酸アンモニウムをゼ 15359を550mlの水に溶解させた水溶液を 5 口とした以外は比較例3と同様にして触媒を調製 作成し両溶液を混合した。かくしてえられた混合 した。この触媒の金属組成は、

10 であつた。こうしてえられた触媒を実施例1と同様に反応を行つたところ第2表に示すような結果をえた。

比較例 5

実施例1において用いる担体を6~9メツシユ 15 のアルミニウムスポンジ(三津和化学薬品(株) 製)にかえて触媒を調製し、実施例1と同様に反 応を行つたところ第2表に示すような結果をえた。

🤋 第 2 表

比較例	触	媒	組	成	担	体	反応温度 ℃	空間速度 hrー1	アクロレイ ン 転化率 モル%		アクリル酸 単流収率 モル%
3	MO ₁₂ V ₄ .	Cu2	. 2 C r	. 6 W _{2 • 4}	Si	O2	2 4 0	2000	9 3.0	8 4.0	7 8. 1
1	MO ₁₂ V ₆ .	Cu2	. ₂ W ₂ .	4	Si	i O ₂	2 4 0	2000	9 4.5	8 2.0	7 7. 5
5	MO ₁₂ V ₄₋₆	Cu ₂	. 2 C r	, . 6 W ₂ . 2		レミカル		2000	6 7. 0 8 5. 0	9 0. 5 8 4. 2	6 0.6

比較例 6~8

実施例1において用いる担体を種々の担体(基

材および物性)にかえ、その他を同じくしたとこ ろ第3表に示すような結果をえた。

10

表

比較例	担体	担談体	接物	性	反応温度 C	空間速度	アクロレ イン 転化率	アクリ ル酸 選択率	アクリル酸 単流収率 モル%
例	12 m :	表面積	気孔率	細孔分布		h r -1	松化学モル%	モル%	-277 /0
	電融アルミナ(αーアル	V 1 1 9	1 1 0/	20~300 µ	2 4 0	2000	5 9.3	9 8. 2	5 8.2
6	ミナ) /10	114.11	11%	9 5 %	300	2000	7 6.4	8 1.0	6 1. 9
7	シリカゲル	296 m/g	69%	0.1 ~ 0.0 0 5 ^µ 9 0%	240	2000	100	2 2.8	2 2.8
8	αーアルミ ナーシリカ	<1 n²/8	4.5%	1~10 µ 95%	240	2000	9 8.0	7 8.0	7 6.4

アルミナンリカ=1:1(重量比)

実施例 2~4

15分シリカの混合比が3:1である成型担体に代え、

ド、αーアルミナとジリコンカーバイドの混合比

実施例1における担体基材をシリコンカーパイ その他の条件を同じくして反応を行つたところ第 4表に示すような結果をえた。

が1:1である成型担体、およびαーアルミナと含

表

		担	体	物	性	反応	空間速度	アクロ	アクリ ル酸・	アクリル酸	
	担体	表面積	気孔率	細孔分布		温度	上间还废 hr ⁻¹	転化率 モル%	選択率	単流収率 モル%	
2	シリコンカーバイ ド	1 元/8 以下	5 5 %	7 5 ~	~500 µ 93%	230	2000	9 9.0	9 8.0	9 7. 0	
3	αーアルミナ※ 1 シリコンカバー イド	1 ㎡/8 以下	47%	7 5 ~	-1000 95%	230	2000	9 9.0	9 8.0	9 7. 0	
4	αーアルミナ※2 シリカ	1 ㎡/8	40%	50	~1200 95%	2 3 0	2000	100	9 8.0	9 8.0	

 $\alpha-r$ ルミナニシリコンカーバイド=1:1(重量比)

αーアルミナ:シリカ=3:1(重量比)

実施例 5~9

35 えたものについて、実施例1と同じ反応条件で反

実施例1において、触媒金属元素組成を種々変 応を行つたところ第5表に示すような結果をえた。

第 5 表

		1.50	141								
	実施	実施 媒 組 成 施				反応温度 で	空間速度 h r ¹	アクロレ イン転化 率	アクリル酸 選 択 率 モル%	アクリル酸 単流収率 モル%	
	例	ΜÔ	* V	Cu	Сr	W	Ü	11 1	モル%	/ ₀	
ŀ	5 .	1, 2		2. 2	0	2 4	2 4 0	2000	9 9.0	9 8.0	9 7. 0
	6	1 2	4.6	2.2	0.6	4	250	2000	9 8.0	9 7. 5	9 5. 6
	7	1 2	6	2. 2	1. 2	0	240	2000	9 9.5	9 8.0	9 7. 5
	8	1 2 1 2	4.6	4.4	0.6	2.4	240	2000	9 8.5	9 8.0	9 6.5
	9	1 2	8	2. 2	0.8	2.0	230	2000	100	9 7. 5	9 7. 5

実施例 10%

酸単流収率は97.0%であつた。

工業用プロピレン(純度 9 4 %以上)をモリプ 15 実施例 1 1 デンビスマス系触媒の存在下に、接触気相酸化し 実施例 1 c 実施例 1 と同じ触媒が装 装置により、 大されている反応管に導入し、2 5 7 での温度 お クロレイン 4 よび 3 0 0 0 hr ー の空間速度で反応を遂行し 合ガスを原料た。 20 反応を行つた

上記混合ガスの組成は、次の通りであつた。

アクロレイン	5.01容	量%
プロピレン+プロバン	0.58	"
アクリル酸+酢酸	0.60	"
室 素	5 1.0	"
酸素	6. 5 0	"
水蒸気	3 4.0	"
その他	2. 3 1	"

実施例1の触媒を用い、実施例1と同様な反応 装置により、340℃にて容量でそれぞれメタア クロレイン4%、空気51%、水蒸気45%の混 合ガスを原料とし、空間速度2000hr⁻¹で、 20 反応を行つたところ、メタアクロレイン転化率70 %、メタアクリル酸選択率75.5%、メタアクリ ル酸単流収率は52.8%であつた。

釰特許請求の範囲

1 金属元素の原子比がMc:V:Cu:Cr:
25 W=12:2~14:1~6:0~4:0~12(ただし、Cr+Wはゼロではない)よりなる触媒物質を表面積2㎡/9以下、気孔率30~65%でかつ細孔分布は50~1500ミクロンの孔径が90%以上を占める不活性担体上に担持させた触30 媒を用いて不飽和アルデヒドを接触気相酸化せしめて不飽和カルボン酸を製造する方法。

反応の結果を上記混合ガス中のプロピレン、プロバン、アクリル酸、酢酸などは反応しなかつたものとして計算して、アクロレイン転化率は99.0

69引用文献

%、アクリル酸への選択率は98.0%、アクリル35 特 公 昭48-19296